特開平5-345778

(43)公開日 平成5年(1993)12月27日

(51) Int.Cl. ⁵ C 0 7 D 401/12 A 6 1 K 31/47	識別記号 209 235 249 ABE	庁内整理番号 8829-4C 8829-4C 8829-4C 9360-4C	FI	技術表示箇所
	ABF	9360-4C	審査請求 未請	求 請求項の数7(全 12 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平4-327193		(71)出願人	591072167
(22)出顧日	平成4年(1992)10月	月23日		リリー インダストリーズ リミテッド イギリス ハムプシャー アールジー21
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	1991年10月24日	1	(72)発明者	2エックスエイ ペイシングストーク キングスクレア ロード (番地なし) ジェレミー ギルモア イギリス サリー ジーユー16 5エック スユーフリムリー パドック ヒル デイ
			(72)発明者	ンパリー ウォーク 31 ジョン リチャード ハリス イギリス サリー ジーユー2 5キュー ワイ ギルフォード オンズロウ ヴィレ ッジ オーチャード ロード 11
			(74)代理人	弁理士 中村 稔 (外6名)

(54) 【発明の名称】 薬剤組成物

(57)【要約】 (修正有)

【目的】 ロイコトリエンが原因媒介物である疾患の治療に使用する化合物を提供する。

【構成】 一般式(I)で表わされる化合物およびその 塩ならびにエステル、これらを含む製剤およびその使 用。

(式中、Aは水素原子またはー (CR^1R^2) $_{\star}R^3$ であり; $= X - Y - Z - d = N - CR^5 = CR^6 - , = C$ $= CR^5 - NR^7 - , = N - CR^5 H - CR^6 H - , = N - CR^5 = N - および= N - N = N - から選択されるものである。また、<math>R^1$, R^2 はH, $C_{1\sim 4}$ アルキル基; R^3 は - CN, - COOH、テトラゾリル基、- CONHSO2 - フェニル; R^5 , R^6 , R^7 はH, C

 $1 \sim 4$ アルキル基、 $-(CR^1 R^2) \times R^3$; xは $1 \sim 4$ である)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 次式:

【化1】

(式中、Aは水素原子または- (CR¹ R²) x R³ で 10 ル。 あり、その際xは0または1~4であり、R1 およびR ² は各々水素原子またはC_{1~4} のアルキル基であり、 R³ は-CN、-COOH、テトラゾリル基または-C ONHSO₂ R⁴ であり、その際R⁴ は場合により置換 されたフェニル基であり、>X-Y-Z-は以下の基: $>N-CR^{5}=CR^{6}-,>C=CR^{5}-NR^{7}-,>$ N-CR5 H-CR6 H-、>N-CR5 =N-および >N-N=N-

(式中、R5 およびR6 は各々水素原子、C1~4 アル キル基または- (CR¹ R²) x R³ でありその際x、 20 R^1 、 R^2 および R^3 は前記定義のものであり、 R^7 は *

*水素原子、C_{1~4} アルキル基または-(CR¹ R²) x R³ でありその際xは1~4であり、そしてR¹、R ² およびR³ は前記定義のものである) で表わされる基 から選択され;ただしAが水素原子の場合R⁶、R⁶お よびR7 の少なくとも1つが- (CR1 R2) x R3 で あり;そしてただし>X-Y-Z-が>N-CR⁵=C R^6 - $\overline{C}R^1$ R^2) R^3 $\overline{C}R^3$ R^3 が1~1である場合、R³ は-CONHSO₂ R¹ であ る) で表わされる化合物およびその塩ならびにエステ

【請求項2】 R³ が-COOH、テトラゾリル基また は-CONHSO2 R⁴である請求項1の化合物。

【請求項3】 >X-Y-Zが>N-CR⁵ = CR⁶ -または>C=CR5-NR7-である請求項2の化合

【請求項4】 Aが一COOH、テトラゾリル基、一C H2 COOHまたは-CH2 -テトラゾリルである請求 項2および3のいずれか1の化合物。

【請求項5】 次式:

【化2】

(式中、Aは水素原子、-COOH、テトラゾリル基ま 30% 【0001】 たは-CO-NHSO2 R⁴ であり、その際R⁴ は場合 により置換されたフェニル基であり、R5 およびR6 は 各々水素原子、C1~4アルキル基、-COOH、テト ラゾリル基、-CH2 COOHまたは-CH2 -テトラ ゾリル基であり、ただしAが水素原子の場合R5 および R⁶ の少なくとも1つは-COOH、テトラゾリル基、 -CH₂ COOH、-CH₂ -テトラゾリルまたは-C ONHSO2 R⁴ である)で表わされる化合物およびそ の塩ならびにエステル。

【請求項6】 請求項2~5のいずれか1に記載の化合 40 物またはその薬剤上許容されうる塩もしくはエステルと 薬剤上許容されうる担体もしくは希釈剤とを含む薬剤配 合物。

【請求項7】 ロイコトリエンが原因媒介物である疾患 の治療に使用するための請求項2の化合物、またはその 薬剤上許容されうる塩もしくはエステル。

【発明の詳細な説明】

2-は本明細書において

【産業上の利用分野】本発明は新規化合物、これらの製 剤および薬剤上の使用に関するものである。

【0002】本発明の化合物は以下の式:

【化3】

(式中、Aは水素原子または- (CR¹ R²) x R³ で あり、その際xは0または1~1であり、R1 およびR ² は各々水素原子またはC_{1~4} のアルキル基であり、 そしてR3 は-CN、-COOH、テトラゾリル基また は-CONHSO2 R⁴であり、その際R⁴は場合によ り置換されたフェニル基であり、そして>X-Y-

-X-Y-Z-を示し、以下の式

>N-CR⁵=CR⁶-、>C=CR⁵-NR⁷-、> 50 N-CR⁶H-CR⁶H-、>N-CR⁶=N-および

>N-N=N-

(式中、R5 およびR6 は各々水素原子、C1~4 アル キル基または $-(CR^1R^2)_{x}R^3$ であり、その際 x、R¹、R² およびR³ は前記定義のものであり、そ してR⁷は水素原子、C_{1~4}アルキル基または-(C R¹ R²) x R³ であり、その際xは1~4であり、そ してR¹、R² およびR³ は前記定義のものである)か ら選択され;ただしAが水素原子の場合R⁶、R⁶ およ びR7 の少なくとも1つが- (CR1 R2) x R3 であ り、そしてただし>X-Y-Z-が>N-CR⁵ = CR 10 は基R⁵、R⁶ およびR⁷ の1つがこの意味である場 ⁶ -、Aが- (CR¹ R²) x R³ およびxが1~4で ある場合、R³は-CONHSO2R⁴である)で表わ される化合物およびその塩ならびにエステルである。

【0003】本発明化合物は、活性物質の生産のための 中間体であるR³ が-CNであるもの以外、ロイコトリ エン生合成阻害剤、特にロイコトリエン拮抗薬である。 すなわち、これらはロイコトリエンが原因媒介物である 疾患の治療の使用を示唆している。

【0004】上記式において、C1~4アルキル基はメ tertープチル基であり、好ましくはメチルまたはエ チル基である。場合により置換されたフェニル基は、フ エニル基またはC1~4 アルキル基特にメチル基、ニト 口基、シアノ基、カルボキシル基、アミノ基、ヒドロキ* *シル基、トリフルオロメチル基、C1~4 アルコキシ基 特にメトキシ基およびエトキシ基、ならびにハロゲン原 子特にフッ素、塩素または臭素原子から選択された置換 基1個以上好ましくは1~3個で置換されたフェニル基 である。置換の場合、フェニル基はC1~4アルキル 基、C1~4アルコキシ基およびハロゲン原子から選択 される1個の置換基を特にオルト位で有するのが好まし

【0005】Aが- (CR1 R2) x R3 であるかまた 合、R¹ およびR² は両方とも水素原子であるのが好ま しく、そしてxが2、3または4である場合繰り返し単 位は同一である必要はないと理解されるべきである。好 ましくはxは0または1であるが、基が環窒素原子に接 続しているR⁷ の場合xは0をとることができない。-(CR¹R²) x R³の好ましい意味は、-COOH、 テトラゾリル基、-CH2 COOHおよび-CH2 -テ トラゾリル基である。

[0006] > X - Y - Z - O好ましい意味は> N - Cチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチルおよび 20 R 5 = C R 6 - であり、キノリニルメトキシ基はメタ位 に接続するのが好ましい。

> 【0007】本発明化合物の好ましい群は、次式 【化4】

(式中、Aは水素原子、-COOH、テトラゾリル基ま たは-CONHSO2 R4 であり、その際R4 は場合に より置換されたフェニル基であり、R5 およびR6 は各 々水素原子、C1~4 アルキル基、-COOH、テトラ ゾリル基、-CH2 COOHまたは-CH2 -テトラゾ リル基であり、ただしAが水素原子である場合R®およ びR® の少なくとも1つが-COOH、テトラゾリル 基、-CH2 COOH、-CH2 -テトラゾリルまたは 40 -CONHSO₂R⁴である)で表わされるもの、およ びその塩ならびにエステルである。

【0008】さらに好ましい群は、Aが-CONHSO 2 R⁴ でありR⁵ およびR⁶ が各々水素原子、C_{1~4} アルキル基、-COOHまたはテトラゾリル基であるも のである。

【0009】本発明化合物は、異性体を生ずる不斉炭素 原子1個以上を含むことがわかるであろう。 化合物は通 常ラセミ混合物として調製され、そしてこのようなもの として使用するのが都合良いが、しかし所望により個々 50 好ましい。

の異性体を常法により単離することもできる。このよう なラセミ混合物と個々の光学異性体は本発明の一部を形 成し、純粋なエナンチオマー形を使用することが好まし 61

【0010】もちろん本発明化合物の塩を調製すること ができ、このような塩も本発明に含まれる。これらは、 よく知られている塩基または酸付加塩のいずれかであ る。塩基性塩の例としては水酸化アンモニウムおよびア ルカリならびにアルカリ土類金属水酸化物、炭酸塩およ び重炭酸塩から誘導されるもの、ならびに脂肪族および 芳香族アミン、脂肪族ジアミンならびにヒドロキシアル キルアミンから誘導される塩である。このような塩の調 製に特に有用な塩基は、水酸化アンモニウム、炭酸カリ ウム、重炭酸ナトリウム、水酸化リチウム、水酸化カル シウム、メチルアミン、ジエチルアミン、エチレンジア ミン、シクロヘキシルアミンおよびエタノールアミンで ある。カリウム、ナトリウムおよびリチウム塩形が特に

-1093-

【0011】酸付加塩は適当な酸との薬剤上許容されう る非毒性の付加塩であり、たとえば無機酸たとえば塩 酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸もしくはリン酸または有機 酸たとえば有機カルボン酸たとえばグリコール酸、マレ イン酸、ヒドロキシマレイン酸、フマル酸、リンゴ酸、 酒石酸、クエン酸、サリチル酸、<u>ο</u>-アセトキシ安息香 酸または有機スルホン酸、2-ヒドロキシエタンスルホ ン酸、トルエン-p-スルホン酸もしくはナフタレン-2-スルホン酸との付加塩が好ましい。

【0012】薬剤上許容されうる塩に加えて、他の酸が 10 本発明に含まれる。これらは、化合物の精製においてま たは他のたとえば薬剤上許容されうる酸付加塩の調製に おいて中間体として働くか、または同定、特性決定もし くは精製に有用である。

【0013】R³ が-COOHである場合式(I)で表 わされる化合物のエステルが可能であることがわかるで あろう。もちろん、薬剤上許容されうるエステルが好ま しく、好ましい化合物は基R3がC1~4アルコキシー カルボニル基であるものである。

合物の製法を含むもので、該方法は以下の工程を含む:

(a) 次式:

[化5]

で表わされる化合物を、次式:

【化6】

(前記各式中、Aおよび=X-Y-Z-は前記定義のも のであり、R³は-CNまたは-COOR®であり、そ の際 R^8 はエステル基であり、そして X^1 は脱離基であ る) で表わされる化合物と反応させる:

(b) 次式:

【化7】

で表わされる化合物を、次式:

【化8】

(前記各式中、Aおよび=X-Y-Z-は前記定義のも 50 化ナトリウムを使用してもよい。

のであり、R®は-CNまたは-COOR®であり、そ の際R®はエステル基であり、そしてX2はハロゲン原 子である)で表わされる化合物と反応させる:および (c) 次式:

6

【化9】

(式中、Aは前記定義のものであり、R3 は-CNまた は一COOR®であり、その際R®はエステル基を表わ す) で表わされる化合物を、HC (OR®) a またはR °COX2 (式中、X2はハロゲン原子でありそしてR 9 はC1~4 アルキル基である)で表わされる化合物か ら選択される環化試薬と反応させるか、または亜硝酸で ジアゾ化する。

【0015】上記反応は-CNまたは-COOR®を有 【0014】本発明はまた前記式(I)で表わされる化 20 する化合物の調製を導びきこれらの基が不所望な副反応 に対し反応物を保護しそしてR3 が別の意味となる化合 物へ直ちに転化されうるということが理解されるであろ う。たとえば、ニトリルまたは-COOR®基を有する 中間体を加水分解して遊離カルボン酸含有化合物とす る。テトラゾリル誘導体はたとえばアジ化トリプチルス ズのようなアジドと反応させることによりニトリルから 調製されうる。

> 【0016】R3が-CONHSO2R4である化合物 を調製することを望む場合、- COOR 8 基を有する相 30 当する化合物を適当なスルホンアミド、R4 SO2 NH 2 と反応させるか、または遊離カルボン酸を最初に活性 化剤たとえばジシクロヘキシルカルボジイミド、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジ イミド、ジフェニルカルバモイルクロリドと組合せ次い でスルホンアミド、R⁴SO₂NH₂と反応させる。代 わりに、遊離カルポン酸を適当な任意に置換されたフェ ニルスルホニルイソシアネートと反応させることもでき る。

> 【0017】上記変法(a)に関し、反応は0℃~50 40 ℃たとえば0℃~50℃の温度にて不活性有機溶媒たと えばジメチルホルムアミドまたはテトラヒドロフラン中 にて行なわれるのが好ましい。反応は適当な試薬の使用 により助けられるのが好ましい。たとえば、化合物(I I I) で表わされる複素環式環における炭素原子との結 合を形成することを意図する場合、グリニヤール試薬た とえばメチルマグネシウムプロミドを使用してもよくま たは複素環式環における窒素原子が置換されている場合 酸化銀を使用するのが好ましい。複素環式環における窒 素原子でアルキル化が必要な場合、強塩基たとえば水素

【0018】式(111)で表わされる試薬は公知化合 物であるかまたはライムグルーパーとバッコ(Leim gruber and Batcho), Organi cSynthesis Coll. 5巻、214~22 4 に記載されている公知の手法によりただちに作られう

【0019】式(IV)で表わされる化合物は、次式: 【化10】

で表わされる適当なフェノールを、次式:

(化11)

(式中、X² はハロゲン原子である)で表わされるキノ リン化合物と縮合させることにより調製されうる。次い で生成物を適当な試薬たとえばN-クロロスクシンイミ ロキシルを脱離基X1へ転化する。

【0020】変法(b)に関し、反応は好ましくは0℃ ~50℃たとえば0℃~30℃の温度で、不活性有機溶 媒たとえばテトラヒドロフランまたは1,2-ジメトキ シエタン中で実施される。反応は塩基の存在により助け られ、たとえば適当な塩基は水素化ナトリウムまたはナ トリウムビス (トリメチルシリル) アミドである。

* 【0021】中間体化合物(V)は、式(VII)で表

わされる化合物から最初にフェノール性ヒドロキシル基 を保護し生成物を適当な試薬と反応させて脱離基を導入 し、次式:

(化12]

(式中、X3 は保護基である)で表わされる化合物を得 る。適当な複素環と反応させそして保護基を除去して式 (V) で表わされる化合物を得る。

【0022】変法(c)に関し、式中=X-Y-Z-が =N-CR⁵ =N-または=N-N=N-である化合物 が合成における最後の段階でイミダゾリルまたはトリア ゾリル環を形成する閉環により、たとえばマッキー(M ckee) 5, JACS 68, 1904 (1946) のものと同じルートにより調製されうる。=X-Y-Z - が=N-CR5 = N-であるイミダゾール環の形成に ドおよびトリフェニルホスフィンと反応させて遊離ヒド 20 おいて、反応は適当な試薬たとえばトリエチルホルメー トまたはアシルクロリドと実質的に等モルの割合で還流 温度にて実施される。=X-Y-Z-が=N-N=N-であるトリアゾール誘導体の形成において、環化を好ま しくは0℃の温度でジアゾ化により行なう。イミダゾー ル誘導体の合成の例は以下のようである:

【化13】

【0023】本発明化合物は薬理学的に活性であり、フ macol. Exp. Ther., 233, 148~1 レイシュ (Fleisch) らの試験 (J.Phar 50 57)に示されるようにロイコトリエン拮抗薬である。

単離されたモルモットの気管支ストリップを37℃でク レプス溶液中に吊るし、95%酸素および5%二酸化炭 素で曝気した。ロイコトリエン(LTC およびLTD 4) に対する濃度反応曲線を作成し、異なった濃度の薬 剤の効果を調べた。レセプター・阻害剤複合体の解離定 数(KB)をフルヒゴット(Furchgott)法 (フルヒゴットアール エフ (Furchgott R. F.), Handbook of Experim ented Phamacology, ニューヨーク、 はまた全肺気抵抗試験(フレイシュら、前出)において も有効である。気管支痙攣の測定は、麻酔をかけ人工的 に酸素を供給しているモルモットへ静脈注射したLTD 4 により作られる気管支抵抗の増加として記録された。 また本発明化合物は、オースチンとドラーゼンのインビ ポモルモット肺機能試験(the in vivo G uinea PigPulmonary Functi on test of Austen and Dra zen) (1974), J. Clin. Invest. 53, 1679~1685において静脈内投与量0.0 $5 \mu g \sim 5$. 0 m g / k g で、そして変形 "ヘリクスハイマー (Herxheimer) "試験 (Journa l of Physiology, (ロンドン) 11 7, 251 (1952) にて投与量25~200mg/ kgで活性である。"ヘリクスハイマー"試験は、モル モットにおけるLTD4 誘因気管支痙攣に基づき、これ はヒトにおける喘息発作に非常に良く似ているものであ

【0024】化合物はまた、ハーベイおよびオズボーン (Harvey and Osborne), Jour nal of Pharmacological Me thods, 9. 147~155 (1983) により記 載された試験におけるそれらの活性により示されるよう にロイコトリエンの形式を阻害する。

【0025】したがって化合物はロイコトリエンが関係 する疾患の治療における治療用途に望ましい。これらに は、ロイコトリエンが気管支痙攣の原因媒介物であると 考えられる肺系のアレルギー反応たとえばアレルギー性 肺疾患たとえば外因性喘息および産業性喘息たとえば農 夫肺、および他の炎症性疾患たとえば急性または慢性感 40 染症に関連するものたとえばアレルギー性皮膚疾患、異 所性およびアトピー性湿疹、乾癬、接触性過敏症および 血管神経性浮腫、気管支炎およびのう胞性線維症ならび にリューマチ熱が含まれる。

【0026】本発明化合物はまた脈管系疾患たとえばシ ョックおよび虚血性心臓病たとえば冠動脈疾患および心 筋梗塞、脳血管疾患および腎疾患たとえば腎虚血の治療 においても有効である。

【0027】すなわち、本発明はまた保護されていない 形の式(I)で表わされる化合物またはその薬剤上許容 50 ペンゼンスルホンアミド

10 されうる塩とともに薬剤上許容されうる希釈剤または担 体とを含む薬剤組成物を含むものである。

【0028】化合物は様々な投与経路で投与され、たと えば経口または直腸経路、局所もしくは経腸たとえば注 射もしくは灌注、および特に吸入により投与され、これ らは薬剤組成物の形で通常使用されうる。このような組 成物は薬剤技術でよく知られた方法で調製され、そして 通常は少なくとも活性化合物1つを含む。本発明の組成 物を作る場合、一般に有効成分を担体と混合するか、ま 33巻、p. 383~385) により計算した。化合物 10 たは担体で希釈し、および/またはカプセル、サシェ、 紙もしくは他の密封材料の形である担体内に封入する。 担体が希釈剤として働く場合、これはピヒクル、賦形剤 または有効成分のための基剤として働く固体、半固体ま たは液体材料である。すなわち、組成物は錠剤、ドロッ プ、サシェ剤、カシェ剤、エリキシル剤、懸濁剤、エア ロゾール(固体としてまたは液体基剤中)、たとえば有 効成分10重量%までを含む軟膏、軟質および硬質ゼラ チンカプセル剤、坐薬、注射用溶液および懸濁液、およ び滅菌密閉粉剤の形である。吸入投与に対し、提示され る特定形態はエアロゾール、アトマイザーおよびペーポ 20 ライザーを含む。

> 【0029】適当な担体の幾つかの例はラクトース、デ キストロース、サッカロース、ソルピトール、マンニト ール、デンプン、アラビアゴム、リン酸カルシウム、ア ルギン酸塩、トラガント、ゼラチン、シロップ、メチル セルロース、メチルーおよびプロピルーヒドロキシベン ゾエート、タルク、ステアリン酸マグネシウムおよび鉱 油である。注射用組成物は、当該技術で公知のように、 配合されて患者へ投与後に有効成分を迅速に、持続して または遅効的に放出する。

> 【0030】組成物を単位投与形態で配合した場合、各 単位投与形態は5mg~500mgたとえば25mg~ 200mgを含むのが好ましい。用語"単位投与形態" とは患者および動物に対する単位投与に適する物理的に 別かれた単位に関するもので、各単位は必要な薬剤担体 と組合せて所望の治療効果を生ぜしめるように計算され た有効物質の予め測定された量を含む。

> 【0031】活性化合物は広い投与量範囲にわたって有 効であり、たとえば一日当りの投与量は通常0.5~3 00mg/kg、さらに一般的には5~100mg/k gの範囲である。しかしながら、投与される量は、治療 すべき症状、投与すべき化合物の選択および選択された 投与経路を含む関連した状況に応じて医者により決定さ れ、したがって上記投与量範囲はいずれにしても本発明 の範囲を限定するものではない。

【0032】本発明を以下の実施例により説明する。

【0033】実施例1

N-<1-(4-(キノリン-2-イルメトキシ)ペン ジル〕インドール-5-イルカルボニル>-2-メチル

した。

11

4- (キノリン-2-イルメトキシ) ペンジルク a) ロリド

i) 4- (キノリン-2-イルメトキシ) ペンジルア ルコール

乾燥ジメチルホルムアミド (100m1) 中に4-ヒド ロキシベンジルアルコール (14.46g) が溶解して いる液を、0~5℃にて窒素雰囲気下に冷却した乾燥ジ メチルホルムアミド(50m1)中に水素化ナトリウム (60%油中分散液、5.6g) (石油スピリット40 合物を室温で0.5時間撹拌し次いで0~5℃まで再冷 却しそして乾燥ジメチルホルムアミド(100m1)中 に2-クロロメチルキノリン(20.69g)が溶解し ている液を滴加した。混合物を室温にて一晩撹拌し、減 圧下に濃縮しそして水で希釈した。冷却し濾過した後、 組成物が得られた。

ii) 4- (キノリン-2-イルメトキシ) ペンジルク ロリド

固体N-クロロスクシンイミド(16.69g)を、0 ノリン-2-イルメトキシ)ベンジルアルコール(2 6. 58g) およびトリフェニルホスフィン (32.8 9g)が溶解している撹拌液へ少しずつ加えた。混合物 をさらに1.5時間0~5℃にて撹拌し、次いで混合物 をフラッシュシリカへ注入しそして減圧下に石油スピリ ット40~60℃-ジエチルエーテル(2:1)で溶出 することにより迅速に精製した。

[0034] b) i) 1-(4-(キノリン-2-イルメトキシ) ペンジル) インドールー5-カルボン酸 メチルエステル

室温にて撹拌した乾燥ジメチルホルムアミド (2m1) および乾燥テトラヒドロフラン (10m1) の混液中に メチル5-インドールカルボキシレート(0.54g) が溶解している液へ水素化ナトリウム (60%油中分散 液、0.15g)を滴加した。反応混合物を15分間撹 拌しそして乾燥テトラヒドロフラン (10m1) 中に4 - (キノリン-2-イルメトキシ) ベンジルクロリド (0.88g)が溶解している液を滴加した。反応混合 物を室温にて一晩撹拌し、減圧下に蒸発しそしてクロロ ホルムに吸収した。得られた混合物を水とプラインで連 40 続的に洗浄し、硫酸マグネシウム上で乾燥し、濾過しそ して減圧下に蒸発乾固した。残渣を沸とうメタノールで 磨砕し懸濁液を濾過すると白色固体(0.55g)が得 られた、m. p. 159~161℃。

【0035】ii)1- [4-(キノリン-2-イルメ トキシ) ベンジル] インドール-5-カルポン酸 水酸化ナトリウム水溶液 (2M、30m1)、テトラヒ ドロフラン(80ml) およびメタノール(40ml) の混液中に粗製メチルエステル(実施例1b、i))が 物を冷却し、水(200ml)を加え、濁った溶液をジ エチルエーテル (3回) で洗浄した。得られた水性層を さらに水(200m1)で希釈し、氷酢酸(5m1)で 酸性化した。得られた沈でん物を濾過し、水、冷メタノ ールおよびジエチルエーテルで洗浄しそして減圧下に5 0℃で乾燥する白色固体(6.21g)が得られた。少 量をテトラヒドロフランとエタノールの混液から結晶化

12

【0036】iii) N-<1-〔4-(キノリン-~60℃で洗浄) が懸濁している撹拌液へ滴加した。混 10 2-イルメトキシ) ベンジル] インドール-5-イルカ ルポニル>-2-メチルペンゼンスルホンアミド ジクロロメタン (40ml) と水 (1ml) 中にカルボ ン酸(実施例1b、ii)) (3g)、o-トルエンス ルホンアミド (1.38g) および4-ジメチルアミノ ピリジン(0.45g)が懸濁している撹拌液へ、1-(3-ジメチルアミノプロピル) -3-エチルカルボジ イミド塩酸塩(3.52g)を少しずつ加えた。得られ た溶液を一晩撹拌した。メタノール(2m1)および1 - (3-ジメチルアミノプロピル) - 3-エチルカルボ ~5℃にてジクロロメタン (600ml) 中に4-(キ 20 ジイミド塩酸塩 (0.5g) を加え、撹拌をさらに24 時間続けた。反応混合物を水洗(6回)し、有機層を硫 酸マグネシウム上で乾燥し、濾過しそして蒸発した。残 渣を、ジクロロメタン/酢酸エチル(1:9、3:7、 1:1) および最後に酢酸エチルを用いて減圧下にフラ ッシュシリカクロマトグラフィを迅速に行なった。部分 的に精製したフラクションを集め、減圧下に蒸発し、さ らに溶出液として石油スピリット40~60℃/ジエチ ルエーテル (3:2、1:1、2:3) を用してフラッ シュシリカクロマトグラフィにかけた。精製フラクショ ンを集め減圧下に蒸発すると白色固体(1.7g)が得 られた、m. p. 86~90℃。

【0037】 実施例2

N-<1- (4-キノリン-2-イルメトキシ) ペンジ ル〕インドールー4ーイルカルボニル>-2-メチルベ ンゼンスルホンアミド

i) 1-(4-(キノリン-2-イルメトキシ)ペン ジル〕インドール-4-カルボン酸メチルエステル この化合物は、実施例1b,i)に記載の方法により、 メチルーインドールカルポキシレートおよび4-キノリ ン-2-イルメトキシ) ベンジルクロリド (実施例1 a) から調製された、m. p. 128~131℃。 ii) 1- [4-(キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル〕インドール-4-カルボン酸

この化合物は、実施例1b, ii)に記載の方法によ り、メチルエステル (実施例2, i) から製造された。 m. p. 181~187℃.

i i i i) N-<1- (4- (キノリン-2-イルメト キシ) ペンジル) インドールー4ーイルカルポニル>-2-メチルベンゼンスルホンアミド

溶解している液を一晩撹拌しながら還流した。反応混合 50 この化合物は、実施例1b, iii) に記載の方法によ

り、カルポン酸 (実施例 ii)) から調製された。サ ンプルをイソプロピルアルコールから結晶化した。m. p. 85~88℃.

N-<1-〔4-キノリン-2-イルメトキシ)ベンジ ル] インドールー6-イルカルボニル>-2-メチルペ ンズスルホンアミド

i) 1-[4-(キノリン-2-イルメトキシ)ベン ジル] インドールー6-カルボン酸メチルエステル この化合物は、実施例1b, i) に記載の方法により、 メチル6-インドールカルボキシレートおよび4-キノ リンー2-イルメトキシ)ペンジルクロリド(実施例1 a) から調製された、m. p. 125~126℃。

ii) 1-(4-(キノリン-2-イルメトキシ)ベン ジル〕インドール-6-カルボン酸

この化合物は、実施例1b、ii) に記載の方法によ り、メチルエステル(実施例3, i))から調製され た、m. p. 221~224℃。

iii) N-<1-(4-(キノリン-2-イルメト 2-メチルペンゼンスルホンアミド

この化合物は、実施例1b, iii)に記載の方法によ り、カルポン酸 (実施例3, ii)) から調製された。 サンプルをエタノール性塩化水素からその塩酸塩として 結晶化した、m. p. 190~195℃。

【0038】 実施例4

N-<1-〔4-(キノリン-2-イルメトキシ)ベン ジル) インドール-7-イルカルポニル>-2-メチル ベンゼンスルホンアミド

ジル] インドール-7-カルポン酸メチルエステル この化合物は、実施例1b、i)に記載の方法により、 メチル7-インドールカルポキシレートおよび4-(キ ノリン-2-イルメトキシ) ベンジルクロリド (実施例 1 a) から調製された。残渣を溶出液として石油スピリ ット40~60℃/ジエチルエーテル(2:1、7: 5) を用いてフラッシュシリカクロマトグラフィにより 精製した。

ii) 1- (4- (キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル〕インドール-7-カルボン酸

この化合物は、実施例1b, i i) に記載の方法によ り、メチルエステル(実施例4、i))から調製され た、m. p. 210~214℃。

キシ) ベンジル] インドール-7-イルカルボニル>-2-メチルベンジルスルホンアミド

この化合物は、実施例1b, i i i) に記載の方法によ り、カルボン酸(実施例4、ii))から調製された、 m. p. 173~176℃.

【0039】実施例5

14

N-<1- (3- (キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル] インドールー6-イルカルポニル>-2-メチル ベンゼンスルホンアミド

a) 3-(キノリン-2-イルメトキシ)ベンジルク ロリド

i) 3-(キノリン-2-イルメトキシ)ペンジルア ルコール

この化合物は、実施例1 a, i) に記載された方法によ り、3-ヒドロキシベンジルアルコールおよび2-クロ 10 ロメチルキノリンから調製された。

i i) 3 - (キノリン-2-イルメトキシ) ベンジルク ロリド

この化合物は、実施例1 a, i i) に記載された方法に より、3-(キノリン-2-イルメトキシ)ペンジルア ルコール (実施例5a, i)) から調製された。

【0040】b) i) 1-(3-(キノリン-2-イルメトキシ) ペンジル] インドールー6-カルボン酸 メチルエステル

この化合物は、実施例1b, i) に記載の方法により、 キシ) ベンジル) インドールー6ーイルカルボニル>- 20 メチル6ーインドールカルボキシレートおよび3ー(キ ノリン-2-イルメトキシ) ベンジルクロリド (実施例 5 a) から調製された。

> ii) 1- (3- (キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル〕インドール-6-カルボン酸

> この化合物は、実施例2b, ii)に記載の方法によ り、メチルエステル(実施例5b, i))から調製され た。生成物をテトラヒドロフランから結晶化した、m. p. 193~196℃.

i i i) N-<1- (3- (キノリン-2-イルメト 1 - (4 - (キノリン-2-イルメトキシ) ベン 30 キシ) ベンジル) インドールー6-イルカルポニル>-2-メチルベンゼンスルホンアミド

> この化合物は、実施例1b, i i i) に記載の方法によ り、カルポン酸(実施例5b、ii))から調製され た、m. p. 187~190℃。

【0041】実施例6

N-<1-(3-(キノリン-2-イルメトキシ)ペン ジル] インドールー5-イルカルボニル>-2-メチル ベンジルスルホンアミド

1- (3- (キノリン-2-イルメトキシ) ペン ジル〕インドールー5ーカルボン酸メチルエステル 40

この化合物は、実施例1 b, i) に記載の方法により、 メチル5-インドールカルボキシレートおよび3- (キ ノリン-2-イルメトキシ)ペンジルクロリド(実施例 5 a) から調製された。

11) 1- (3- (キノリン-2-イルメトキシ) ペン ジル] インドールー5-カルボン酸

この化合物は、実施例1b, ii) に記載の方法によ り、メチルエステル(実施例6、i)) から調製され

50 i i i i) N-<1-[3-(キノリン-2-イルメト

キシ) ベンジル〕インドール-5-イルカルボニル>-2-メチルペンゼンスルホンアミド

この化合物は、実施例1b, i i i) に記載の方法によ り、カルボン酸(実施例6, 11)) から調製された。

【0042】実施例7

N-<1- (4-キノリン-2-イルメトキシ) ベンジ ル] インドールー5ーイルカルポニル>-2-ニトロペ ンゼンスルホンアミド

この化合物は、実施例1b, i i i) に記載の方法によ ロベンゼンスルホンアミドから調製された。生成物をイ ソプロピルアルコールから結晶化した、m. p. 95~ 99℃

【0043】実施例8

N-<1- (4- (キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル) インドールー5-イルカルボニル>-4-メトキ シベンゼンスルホンアミド

この化合物は、実施例1b, i i i) に記載の方法によ り、カルボン酸(実施例1b, i i)) および4-メト イソプロピルアルコールから結晶化した、m. p. 17 9~181℃

【0044】実施例9

N-<1- (4- (キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル) インドールー5ーイルカルポニル>-4ークロロ ベンゼンスルホンアミド

この化合物は、実施例1b, ili) に記載の方法によ り、カルボン酸(実施例1b, ii))および4-クロ ロベンゼンスルホンアミドから調製された。生成物をイ ソプロピルアルコールから結晶化した、m. p. 96~ 30 100℃

【0045】実施例10

1-メチルインドール-6-カルボン酸メチルエ ステル5℃まで冷却した乾燥ジメチルホルムアミド(3 0 m 1) 中にメチル6-インドールカルボキシレート (5g) が溶解している撹拌液へ、水素化ナトリウム (60%油中分散液、1.49g)を少しずつ添加し た。反応混合物を5℃で0.5時間撹拌し、次いで乾燥 ジメチルホルムアミド(10m1)中にヨウ化メチル (12. 18g) が溶解している液を少しずつ添加し 40 た。2時間後、反応混合物を水で希釈し、冷却および濾 過後に生成物を得た。

i i) 1-メチル-3- [4- (キノリン-2-イルメ トキシ) ベンジル〕 インドールー6-カルボン酸メチル エステル

ジオキサン (15ml) 中に1-メチルインドールー6 - カルボン酸メチルエステル(実施例 1 0, i)) (1. 5g) および4- (キノリン-2-イルメトキ シ) ベンジルクロリド (2. 43g) が溶解している撹 16

0℃に加熱した。溶媒を減圧下に除去し、残渣を酢酸工 チルとともに超音波処理し、不溶性物質をセライトを介 して滷去した。滷液を蒸発乾固し、残渣をフラッシュシ リカクロマトグラフィにかけ石油スピリット40~60 ∇ /ジエチルエーテル (1:1) で溶出することにより 精製すると生成物が白色固体として得られた。少量を石 油スピリット40~60℃/ジエチルエーテル(1: 1)から結晶化した。

1-メチル-3-〔4-(キノ [0046] iii) り、カルポン酸 (実施例1b, ii)) および2-ニト 10 リン-2-イルメトキシ) ベンジル] インドール-6-カルポン酸

水酸化ナトリウム水溶液 (2M, 5.9m1)、テトラ ヒドロフラン(20m1) およびメタノール(10m 1) 中にメチルエステル (実施例 10, i i)) (1. 73g)が溶解している液を一晩撹拌還流した。反応混 合物を冷却、濁るまで水で希釈しそしてジメチルエーテ ル (2回) で洗浄した。水層を酢酸で酸性化し、得られ た沈でん物を濾過し、水洗しそして50℃で減圧下に乾 燥すると生成物が白色固体(1g)として得られた。少 キシベンゼンスルホンアミドから調製された。生成物を 20 量をテトラヒドロフラン/エタノールから結晶化した、 m. p. 208~212℃

> iv) N-<1-メチル-3-〔4-(キノリン-2-イルメトキシ) ベンジル〕 - インドール-6-イルカル ポニル>-2-メチルベンゼンスルホンアミド

> ジクロロメタン (10m1) および水 (2滴) 中にカル ポン酸 (実施例10, i i i)) (205ml)、o-トルエンスルホンアミド (91mg) および4-ジメチ ルアミノピリジン(30mg)が懸濁している撹拌液 へ、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチル カルボジイミド塩酸塩(0.28g)を滴加した。得ら れた溶液を一晩撹拌し、メタノール(0.5ml)およ び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカ ルポジイミド塩酸塩(0.2g)を添加し、さらに24 時間撹拌を続けた。溶媒を減圧下に除去し、残渣をフラ ッシュシリカクロマトグラフィにかけ溶出液としてジエ チルエーテルおよび次いで、1,4-ジオキサンを用い ることにより精製すると白色固体が得られた、m. p. 92~95℃。

【0047】実施例11

1-プロピルー3-〔4-(キノリン-2-イルメトキ シ) ベンジル] インドールー6-カルボン酸

1-プロピルインドール-6-カルボン酸メチル i) エステル

この化合物は、実施例10,1)に記載の方法により、 メチルー6-インドールカルボキシレートおよびヨウ化 プロピルから調製した。反応混合物を減圧下にジメチル ホルムアミドの除去により処理し、残渣をジエチルエー テルと水に分配した。さらに有機層を水とプラインで洗 浄し、乾燥しそして蒸発した。得られた油状物を石油ス 拌液へ、酸化銀 (2g) を加え、そして懸濁液を一晩 7 50 ピリット $40\sim60$ ℃-ジェチルエーテル (9:1) で

溶出しながらフラッシュシリカクロマトグラフィにかけ ることにより精製すると生成物が無色油状物として得ら れた。

ii) 1-プロピル-3-〔4-(キノリン-2-イル メトキシ) ペンジル〕 インドールー6-カルポン酸メチ ルエステル

この化合物は、実施例10, i i) に記載の方法によ り、メチルエステル(実施例22, i)) および1-(キノリン-2-イルメトキシ) ペンジルクロリド (実 施例1a)から調製した。

i i i i) 1 - プロピル - 3 - (4 - (キノリン - 2 -イルメトキシ) ペンジル] インドールー6-カルボン酸 この化合物は、実施例10、iii)に記載の方法によ り、メチルエステル(実施例11, ii))から調製し た、m. p. 80~82℃

【0048】実施例12

3- [4- (キノリン-2-イルメトキシ) ペンジル] インドールー4-カルポン酸

i) 3-(1-(キノリン-2-イルメトキシ)ベン ジル〕 インドールー4 - カルポン酸メチルエステル mープチルエーテル中にメチルマグネシウムプロミドが 溶解している液(1.0M,10.3ml)を、室温に て窒素雰囲気下に撹拌した乾燥ジメチルホルムアミド (15m1) 中にメチルインドールー4-カルボキシレ ート(1.5g)が溶解している液へ滴加した。混合物 を室温にて20分間撹拌し次いで乾燥ジメチルホルムア ミド(10m1)中に4-(キノリン-2-イルメトキ シ) ベンジルクロリド (実施例1a) (2.35g) が 溶解している液を滴加した。混合物を室温にて一晩撹拌 し、滅圧下に濃縮し、酢酸エチルで希釈し、そして水お 30 ii) 3- [3-(キノリン-2-イルメトキシ) ベン よび飽和塩化アンモニウム溶液で洗浄した: 有機層を乾 燥し、濾過しそして蒸発した。残渣をフラッシュシリカ クロマトグラフィにかけ石油スピリット40~60℃-ジエチルエーテル(1:1)で溶出すると生成物が白色 固体として得られた。少量を石油スピリット40~60 ∇ -ジエチルエーテル(1:1)から結晶化した、m. p. 148~150℃

ii) 3- [1-(キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル〕インドール-4-カルポン酸

この化合物は、実施例10, i i i) に記載の方法によ 40 りメチルエステル(実施例12,1))から調製され た、m. p. 209~211℃

【0049】 実施例13

3-〔4-(キノリン-2-イルメトキシ)ベンジル〕 インドールー5-カルポン酸

i) 3-(4-(キノリン-2-イルメトキシ)ベン ジル〕インドール-5-カルボン酸、メチルエステル この化合物は、実施例12,1)に記載の方法により、 メチルインドール-5-カルボキシレートおよび418

施例1a) から調製された、m. p. 179~180℃ ii) 3- (4- (キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル) インドール-5-カルボン酸

この化合物は、実施例10、iii)に記載の方法によ り、メチルエステル(実施例13, i)) から調製され た、m. p. 227~228℃

【0050】実施例14

3-[4-(キノリン-2-イルメトキシ) ベンジル) インドールー6-カルボン酸

10 i) 3-(4-(キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル〕インドールー6-カルボン酸、メチルエステル この化合物は、実施例12, i) に記載の方法により、 メチルインドールー6-カルポキシレートおよび4-(キノリン-2-イルメトキシ) ペンジルクロリド (実 施例1a) から調製された。

ii) 3-〔4-(キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル〕インドールー6-カルボン酸

この化合物は、実施例10, i i i) に記載の方法によ り、メチルエステル(実施例14, i)) から調製され 20 た、m. p. 230~235℃

【0051】実施例15

3-〔3-(キノリン-2-イルメトキシ)ペンジル〕 インドールー6-カルボン酸

i) 3-(3-(キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル) インドールー6-カルボン酸メチルエステル この化合物は、実施例10, ii) に記載の方法によ り、メチルインドール-6-カルポキシレートおよび3 **-(キノリン-2-イルメトキシ)ペンジルクロリド** (実施例5a)から調製された。

ジル] インドールー6-カルボン酸

この化合物は、実施例10, i i i) に記載の方法によ り、メチルエステル(実施例15, 1)) から調製され た、m. p. 221~225℃

【0052】実施例16

3- (4- (キノリン-2-イルメトキシ) ベンジル) インドール-1-酢酸i) インドール-1-酢酸メチ ルエステル

この化合物は、実施例10,1)に記載の方法により、 インドールおよび、プロモ酢酸メチルから調製された。 反応混合物を減圧下に濃縮し、水で希釈し、そして酢酸 エチル (3回) で抽出することにより処理した。集めた 抽出液を水(3回)とプラインで洗浄し、乾燥しそして 蒸発すると油状物が得られた。残渣をフラッシュシリカ クロマトグラフィにかけ石油スピリット40~60℃-ジエチルエーテル (5:1, 2:1) で溶出することに より精製すると、生成物が得られた。

11) 3-(4-(キノリン-2-イルメトキシ) ペン ジル〕 インドールー1-酢酸メチルエステル

(キノリン-2-イルメトキシ) ベンジルクロリド (実 50 この化合物は、実施例10, ii) に記載の方法によ

り、メチルエステル(実施例16, i)) および4-(キノリン-2-イルメトキシ) ベンジルクロリド (実 施例1a)から調製された。残渣をフラッシュシリカク ロマトグラフィにかけジクロロメタン-石油スピリット 40~60℃ (3:1, 4:1) およびジクロロメタン で溶出することにより精製した。生成物をジエチルエー テルから結晶化した。

i i i i) 3 - [4 - (キノリン-2、イルメトキシ) ペンジル〕インドールー1-酢酸

り、メチルエステル(実施例16, 11))から調製さ れた、m. p. 189~192℃。

【0053】 実施例17

1- (4- (キノリン-2-イルメトキシ) ペンジル) インドール-3-酢酸i) 1-〔4-(キノリン-2 -イルメトキシ) ベンジル] インドール-3-酢酸メチ ルエステル

この化合物は、実施例16, i) に記載の方法により、 インドール-3-酢酸メチルエステル(J.C.S., 2581, 1955) および4- (キノリン-2-イル 20 この化合物は、実施例16, ii) に記載の方法によ メトキシ) ベンジルクロリド (実施例1a) から調製さ れた。

ii) 1- [4-(キノリン-2-イルメトキシ) ベン ジル) インドール-3-酢酸

この化合物は、実施例16, i i i) に記載の方法によ り、メチルエステル(実施例17, i))から調製され た。生成物を酢酸エチルから再結晶した、m. p. 16 3~166℃。

【0054】実施例18

5-<3-[4-(キノリン-2-イルメトキシ) ベン 30 メタンとジクロロメタン-メタノール(95:5)で溶 ジル] インドールー6ーイル>-1 H-テトラゾール

i) 6-シアノ-3-(4-(キノリン-2-イルメ トキシ)ベンジル〕インドール

この化合物は、実施例12, I) に記載の方法により、 6-シアノインドールおよび4-(キノリン-2-イル*

有効成分

落花生油

一緒に混合した後、適当な装置を用いて混合物を軟質ゼ ラチンカプセルへ充てんする。

[0057] 実施例21

×40

有効成分

PEG4000

PEG4000を溶融し有効成分と一緒に混合した。ま ★却する。

だ溶融している間に混合物をカプセル殻へ充てんし、冷★ 【0057】 実施例22

エアロゾール

有効成分 エタノール

10mg 50mg

ジクロロジフルオロメタン (プロペラント12)

ジクロロテトラフルオロエタン (プロペラント114) 282mg

有効成分をエタノールに溶かす。吸入用エアゾールのた 50 めに、濃厚液を押出し式アルミニウム缶へ充てんする。

20

*メトキシ) ベンジルクロリド (実施例1a) から調製さ れた。

ii) 5-<3- [4- (キノリン-2-イルメトキ シ) ベンジル) インドールー6ーイル>-1Hーテトラ ゾール

1, 2-ジメトキシエタン(15m1)中にニトリル (実施例18, i)) (0.55g) およびトリプチル スズアジド(0.52g)が溶解している液を24時間 撹拌しながら加熱し、その間溶媒を蒸発させた。残渣を この化合物は、実施例16, ii)に記載の方法によ 10 水性塩酸 (2M) およびメタノールとともに加熱し、次 いで溶媒を減圧除去した。残渣を溶出液として酢酸エチ ルを用いながらフラッシュシリカクロマトグラフィにか けた。生成物を酢酸エチルー石油スピリット40~60 ℃から結晶化した、m. p. 212~218℃。

【0055】 実施例19

(11)

5-<1-(3-(キノリン-2-イルメトキシ)ベン ジル) インドールー5-イル>-1H-テトラゾール

5-シアノー1-〔3-(キノリン-2-イルメ トキシ) ベンジル) インドール

り、5-シアノインドールおよび3-(キノリン-2-イルメトキシ) ベンジルクロリド (実施例5a) から調 製された。残渣をエタノールから結晶化した。

i i) 5-<1- [3- (キノリン-2-イルメトキ シ) ベンジル) インドールー5-イル>-1H-テトラ ゾール

この化合物は、実施例18, i i) に記載の方法によ り、ニトリル(実施例19,1))から調製された。残 渣をフラッシュシリカクロマトグラフィにかけジクロロ 出した。生成物をエタノールから結晶化した、m. p. 222~225℃。

【0056】実施例20

軟質ゼラチンカプセル

各軟質ゼラチンカプセルは以下のものを含む:

150mg

150mg

50mg

250mg

※硬質ゼラチンカプセル

各カプセルは以下のものを含む:

-1101-

プロペラント 12 で缶のガス抜きをし、そして適当に計 生成物の量は $50\sim100\,\mathrm{m}\,\mathrm{l}$ で、これは有効成分 0. 量する施用パルプで密閉した。 1 回の作動で排気される $5\sim1\,\mathrm{m}\,\mathrm{g}$ に相当する。

22

フロントページの続き				
(51) Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
A 6 1 K 31/47	ABR	9360-4C		
	ABS	9360-4C		
	ACD	9360-4C		
	ACF	9360-4C		
	ACV	9360-4C		
	ADA	9360-4C		
	AED	9360-4C		
C 0 7 D 401/14	209	8829-4C		
	2 3 5	8829-4C		
	249	8829-4C		